PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-052813

(43)Date of publication of application: 28.02.1989

(51)Int.Cl.

D01F 6/54

(21)Application number : 62-209575

(71)Applicant: KANEBO LTD

(22) Date of filing:

24.08.1987

(72)Inventor: ONO MASAHITO

YAMAMOTO TOSHIHIRO

(54) FLAME-RETARDANT ACRYLIC HIGH-SHRINKAGE FIBER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled fiber, consisting of two kinds of acrylonitrile based polymers of respective specific compositions and having specified shrinkage in boiling water and dyeability, soft touch, warm and rich feeling, high degree of shrinkage and flame retardance.

CONSTITUTION: A polymer composition prepared by blending (A) 95W60pts.wt. polymer consisting of ≥ 40wt.% acrylonitrile and 20W60wt.% halogen—containing monomer and sulfonic acid—containing monomer with (B) 5W40pts.wt. polymer consisting of 30W75wt.% acrylonitrile and 70W25wt.% vinyl chloride is used to afford the aimed fiber having ≥25% shrinkage in boiling water. Furthermore, vinylidene chloride is preferably used as the halogen—containing monomer in the component (A) and, e.g. sodium allylsulfonate, are cited as the sulfonic acid—containing monomer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出頗公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-52813

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和64年(1989)2月28日

D 01 F 6/54

F-6791-4L

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

69発明の名称

難燃アクリル系高収縮繊維

②特 願 昭62-209575

②出 願 昭62(1987)8月24日

砂発 明 者 大

雅人

山口県防府市鐘紡町6番8-107

切発 明 者 山 本

俊 博

山口県防府市勝間2-5-12

⑩出願人 麵紡株式会社

東京都墨田区墨田5丁目17番4号

明 銀

1. 発明の名称

難燃アクリル系属収縮繊維

- 2. 特許請求の範囲

 - (2) ハロゲン含有モノマーが塩化ビニリデン及び/又は塩化ビニルである特許時求の範囲解 1項配載の繊維。
 - (3) 直合体(I)のスルホン酸合有モノマーが 0.5 ~5 医量%である特許請求の範囲第 1 項配数 の繊維。
 - (4) 重合体(I)がスルホン酸含有モノマーを 0~ 10 製量%含有する特許請求の範囲第1項配

載の繊維。

8. 発明の群細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は受れた鍵盤性及び高収額性を有する鍵盤アクリル系合成繊維に関する。

.(従来の技術)

難燃アクリル系合成繊維は難燃性、自己消火性という性能上の大きな優位性の為に強度装、インテリア、衣料、理業資材とあらゆる分野に必要とされ、又居住空間の安全性の確保という社会的ニーズにもこたえらる繊維である。

従来、難燃アクリル系繊維の殆んどがモダクリル系繊維であり、製品の腰軽、パルキー性、ヘタリ等の性能において通常のポリアクリロニトリル系繊維に及ばず、上述した大きな期待、ニーズがあるにもかかわらず量的には未だ十分使用されている状況ではない。

そこで瞪燃アクリル系磁整製品において、上配 欠点の改良の一方法として他の物性的にすぐれた 繊維、例えばナイロンやポリエステルやポリアク

リロニトリル系繊維等を昆紡して使用する事が一 般に行なわれているが、趨勢により加工工程の増 加や染色性の低下、風合いの変化、難燃性の低下 などの不都合な点が新たに生じてくる。難燃アク リル系繊維単独での製品にパルキー性、腰盤、及 びヘタリ奪の改足を行なう為には、関等の難燃性 を有した収縮綿が必要である。更に近年、加工方 法、加工技術の進歩や新商品開発の必要性により、 レギュラー繊維に高収縮タイプの繊維を混合して 特殊異合い糸、ハイバルキー糸、特殊パイル物や 人工獣毛製品等が数多く作られるようになり、再 度の収縮性を有した難燃アクリル系合成繊維の必 要性は非常に高まっている。しかし収縮率が少な くとも80%ありかつ十分な品質を備えた高収縮 性難然アクリル系合成糊維は従来のレギュラーの 難燃アクリル系合成繊維の組成では製造不可能で ある。これまで高収縮性の難燃アクリル系合成構 維に関する提案は殆んどなされていない。これは **奥用に供している 難燃アクリル系合成繊維の用途** において商収縮性が必要なかった事及びそれ自体

- 8 -

(角明が解決しようとする問題点)

以上述べたように、これまで属度の収縮性を有しかつ難燃アクリル系合成繊維の特長である染色性、栗軟な避触及び緩かで豊かな試合いを敷ね態えた異収縮性の難燃アクリル系合成繊維は得られていない。

ある程度の収縮性は有している事及び繊維の耐熱 性、形態安定性が小さく、更に高度の収縮率を与 えようとすれば、耐熱性、形態安定性の大き低 下はいうまでもなく、製造工程での条件の困難さ、 トラブルの増大等による生産性、品質の低下とい う製造上の問題や光沢、染色性、強度、柔軟性と いう 重要な商品性能の低下があるなど等実用性に 欠けていた為と思われる。

-4-

本角明智らは鋭感検討の結果、本発明に到達したのである。

本発明の目的とするところは非常に大きな収縮 率を有しかつ経過アクリル系合成繊維の本来有する優れた特性を派ね強えた高収縮性の難燃アクリ ル系合成繊維を提供するにある。

(問題点を解決するための手段)

すなわち本発明は、アクリロニトリル40 異数
%以上とハロゲン含有モノマー及びスルホン酸含
有モノマー20~60 重量 %よりなる 重合体(I)
95~60 重量 8 に対し、アクリロニトリル80~75 重量 8 と 塩化ビニル70~25 重量 8 とよりなる配合体(I)を5~40 重量 8 を混合した配合体組成物よりなり、沸水収縮率25 %以上を有する難脳アクリル系 概収縮額 4 である。

本発明の重合体(I) において、ハロゲン含有モノマーは堪化ビニル、塩化ビニリデン、臭化ビニル、 臭化ビニリデン等が一般的なものであるが、収扱 い性、鍵盤アクリル系重合体の品質等を考慮する と塩化ビニリデン若しくは塩化ビニリデンを主体 としたものが好ましい。またハロゲン合有モノマーが20 重量名未満ではすぐれた麹燃性は得られず、一方60 重量名を越えれば得られた翻槌の耐熱性、強度等の品質が低下するばかりか、離燃性も飽和に達し経済的でない。従ってハロゲン合有モノマーの量は20~60重量名、好ましくは25~50 重数名の範囲が操業性の点、品質の点、コストの点で好ましい。

本発明において匿合体(1)中のアクリロニトリル

-7-

するポリマーが多くなるとともに、 得られた繊維の染色性に他の通常のアクリル系合成繊維、 難怒アクリル系合成繊維と大きな差が生じ、 屈紡使用した場合にチラツキ等の原因となる。

重合体(I) は重合体(I) にブレンドした時に変質的に相分離が概察されない重合体組成であることを自体(I) に対する 国会 明において 国合体(I) に対する 国合体(I) の混合 副会 明において 国会 部、 好ましくは 1 0~2 5 重量 のである。 重合体(I) が 5 重量 部未 満 では、 得られた機能の収縮率が充分でない。また 4 0 重量 で を 越えると、 紡糸した機能の耐熱性が 題くなる。

本発明の繊維は、水中或いは水蒸気中或いは空気中で加熱する事によって容易に収縮するが、静露水中での収縮率が25%以上であることが必要であり、好ましくは80%以上ある方が良い。収縮率が25%未満では前述した高収縮組としての性能が十分でなく、又製品品質も十分でない。以上のように、宣合体(I)に実質的に相容性である宣

及び塩化ビニルの含有率は、アクリロニトリル80~75 重量名と塩化ビニル 70~25 重量名と塩化ビニル 70~25 重量 R と塩化ビニル 70~25 重量 R と塩化ビニル 80 重量 R を動えると、得られた機能の耐熱性が不良でブレンドして紡糸した繊維の収縮 P が多くなる。一方アクリロニトリルが 75 重 S を B となび E といった A を B を B といった B で C と な 変 色性、 強 E といった B で C を B を B といった B で C を B を B といった B で C B を B と C B を B と C B E C

-8-

合体(I)を所定量配合使用する事により、はじめて 高度の収縮性を有し、かつ良好な耐熱性や強度を 有する難燃アクリル系合成繊維を得る事が出来る のである。

次に本発明観雑の製造方法の一例を挙げて本発明を更に詳しく説明する。

重合体(I)の製造は、アクリロニトリル 5 0 重量 % 以上とハロゲン含有モノマー 2 0 ~ 5 0 重量 % 及び 0.5~ 5 重量 %のスルホン酸含有モノマーを 水系乳化蛋合又は溶液度合という公知の方法にで 置合し、残存モノマーを除去後、紡糸溶剤へ溶解 成いはそのまま紡糸原液とする工程が一般的 時の あるが、以下の工程にて重合した重合体が紡糸時の ポイドの生成が少なく 染色後の光沢が失なわれないので好ましい。

国合体(I) は塩化ビニル、塩化ビニリデン、或いは臭化ビニル又はそれらの混合物からなるハロゲン合有モノマー20~60豆量%とアクリロニトリルと少量の例えば 0.5~6 巨量%のアリルスルホン酸ナトリウム、スチレンスルホン酸ナトリウ

ム畝いは2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパ ンスルホン酸ナトリウム等の染色性改良モノマー をジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド 或いはジメチルアセトアミド等の有機紹利中にて アゾピスイソプチロニトリル、アゾピスジメチル パレロニトリル等の重合開始剤にて重合させる。 特に好ましくは、アリルスルホン酸ナトリウム5 ~ 4 0 重量 %、アクリロニトリル 1 0 ~ 8 5 遺産 %、ハロゲン含有モノマー1.0~50里度%の組 成を有する重合体をジメチルホルムアミド中にて 上配置合方法にて重合し、その重合体を含有した ジメチルホルムアミド溶液中にて更にハロゲン含 有モノマー20~60盆肚%及びアクリロニトリ ル及び必要ならばアリルスルホン酸ナトリウムを 着色防止剤等他の器加剤の存在下で重合させる。 得られた重合ドープ中の未反応モノマーの除去を ロータリーエバポレーター或いは回転薄膜式蒸発 機を用いてなるべく低温にて行ない、その後重合 体濃度を20~80重量%に調整し、添加剤の尿 加等を行ない重合体(1)の紡糸原液を得る。

-11-

である。約糸延伸後 5 0 C以上の水洗槽にて水洗し、前オイル付着後ホットローラー型或いは熱風乾燥機との併用の乾燥機にて乾燥、焼きつぶしを5 ける。この乾燥工程では、定長緊張乾燥より 6 1 0 % 前後の若干の収縮を行なわせた方が乾燥、焼きつぶし効果及び機械的な無理の防止などの点で好ましい。

通常のレギュラーアクリル繊維では乾燥的に一次延伸を行なう方法が多く用いられているが、 高収縮繊維の製造においては、乾燥後に一次延伸を行なった方が収縮性能、繊維の光沢や染色性という点でより効果的である。

一次延伸は超融60~110℃、好ましくは80~100℃であり、一次延伸倍率は重合体(I)中のハロゲン含有モノマーの値及び翻維中の重合体(I)の含有率によって異なってくるが、収縮性能、強度、光沢、染色性といった翻維性能及び操業性、生産性等より超延伸領域に入る直的の延伸倍率で行なり方がよい。一次延伸倍率と機機性能ここでは収縮率との関係をみると、延伸倍率の低いとこ

一方、 型合体(II) はアクリロニトリル80~75 重出%、 塩化ビニル70~25 重量%及びスルホ ン酸含有モノマー0~10 重量%の 重合体を水系 乳化型合又は溶液重合という公知の方法にて重合 し、 残存モノマーを除去後、紡糸溶剤へ溶解或い はそのまま重合体(II) の 渡度を20~80 重量%に 調整し紡糸原液とする。

次いで、 監合体(i)と(i)の容被を配合して(配合する方法は公知のあらゆる方法が採用できる。)、紡糸原液を得る。紡糸原液は通常の紡糸口金より凝固浴中へ枋出される。凝固浴は溶剤回収のコスト及び回収プロセスの簡略化の為に紡糸原液の有機溶剤と同じ有機溶剤の水溶液とするのが好ましく、有機溶剤緩度は40~70重量%、好ましくは50~65世量%であり、温度は15~85℃、好ましくは18~28℃とする。

紡糸駅液を疑固浴中へ紡出し、疑固糸状は通常 格剤機関の頓次低下する数値の紡糸浴を通じて紡 糸延伸をうける。紡糸延伸倍率は通常 8 倍以上、 好ましくは 4 ~ 1 0 倍、更に好ましくは 5 ~ 8 倍

- 12 -

ろでは延伸倍率の増加とともに収縮率も増大していくが、延伸倍率がある倍率以上になると収縮率がぬ和に遂したり、成いは逆に延伸倍率の低下が生じる。この延伸倍率以上を過延伸領域と呼ぶ。この過延伸領域では収縮率のぬ和及び低下はもちろんであるが、繊維の強伸度の低下、染色性の低下、単糸切れ等の欠点が発生してくる。

を操焼きつぶしの後かつ一次延伸的に一度大きな連続収縮例えば20~50%の収縮を行ない、次いで一次延伸を行なうという工程もとりうる。 一次延伸役の職権は後オイル付着、機械クリンプの付与を行ない、100℃、好ましくは80℃以下の迅度で収縮が生じないよう乾燥し製品とする。

(実 施 例)

次に実施例を示して本発明を具体的に説明する。 実細例中の部、多は特に首及しないかぎり重量部、 重量%を示す。

糸質測定はJI8 L-1074により行なった。 鍵盤性は限界鏡素指数(以下LOIと略称)で表 わした。LOIの測定は繊維を5.1 mmの繊維長 にカットし、ハンドカードで解解後、約0.59の 綿をとり、これを25cmの長さに均一に伸ばし、 加燃機にて40回の撚りをかけて2つ折りにして 撚り棒をつくる。窒素ガスと酸素ガスの配合ガス 中にて燃り棒の上端に接炎し、駄科が5cm だけ 燃焼する際の混合ガス中の酸素ガス濃度で表わす。

限界酸素指数(LOI)= 酸素ガス 選素ガス+酸素ガス × 100

奥施例1

アクリロニトリル(以下ANと略称);塩化センコリデン(以下VDOと略称);フリルスルルを助けてアリウム(以下 BABと略称シュチナルクムの組成を有する配合体をジメチルバレロニトリルを開始の配にてオートクレープ中にて9時間遠合させ、AN:VDO

- 15 -

し、前オイル槽にで油剤を付着した後120°00 ホットローラー及び150°0の熱風を有する乾燥機にて乾燥緻密化した。一次延伸は湿熱95~ 100°Cにで第1度に示す倍率にで行なった。一次延伸後、後オイル付着、機械クリンプの付与後80~70°0にで温風乾燥後製品を得た。

製品の収縮率は繊維を5~1 mm にカットしよく 解繊後、ポリエステル製のネットに入れて沸とう 水中で30分間の処理を行ない、処理的後の繊維 長より求めた。 安中の延仲倍率と収縮率は過延伸 領域に入る直前の延伸倍率とその時の収縮率を示す。

(LIFE)

:8 A S = 5 7.2 : 4 0.0 : 2.8 図の組成を有する鍵盤アクリル系度合体を得た。 置合溶液はロータリーエバポレーターにより真空蒸発させて未反応モノマーの除去を行ない、その後水/DMF昆合溶液を添加し重合体濃度 2 4.0 %、水分率 8.0 %の鍵盤アクリル盆合体([])の溶液を得た。

次にAN、塩化ビニル(以下VOと略称)を DMFに溶解後、オートクレーブ中で9時間重合 ませAN/VC=50/50の退合体(I)を得た。 重合ドープは未反応モノマーを除去回収を行った。 この透明時費色の粘網ドーブをDMFで希釈して 或合体機度24.0%の重合体(I)の原液を得た。

型合体(I)の紡糸原液に型合体(I)の溶液を各々の 重合体の重量比が第1要に示す比率になるよう混合し、紡糸原液を得た。紡糸原液は孔径 0.0 6 mm 、 孔数 4 0 0 0 個の紡糸口金より D M F :水 = 5 7 : 4 8 份、1 5 ℃の凝固浴中へ紡出された。 紡出された糸条は D M F 濃度が 8 0 %、1 5 %と 顕次低下する 2 個の浴中にて脱溶剤と 5.0 倍の紡 糸延伸を行ない、7 0 ℃の水洗槽にて十分に水洗

-16-

	簡称		比較例	本紹明	*	*	×.		*	比較例
₩.	その商		形盤安定性 が悪い							智権多 記録在不良
堰	LOI		2.9	6 2	2.9	2.9	6 2	2 9	2 9	28
	収縮率	(%)	2 1	2 6	2 8	3.1	8.4	8 6	4 0	4 1
#	斯 中 命 命		1.85	1.45	1.50	1.55	1.60	1.70	1.80	1.90
斑	成	服合体(1)	0	رم د	1 0	1.5	0.2	8 0	4.0	5.0
	雙	混合体(])	1008	9 5	0 6	ω Ω	8 0	7.0	0 9	0.9
o z			-	8	83	4	S.	9	2	80

爽施例 2

AN、VO及び2-アクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ(以下8AMと略称)の租成を変化させ、実施例1と同様に重合し、第2 姿に示す組成の重合体(II)を得た。重合体(I)は実施例1の重合体を用い、配合体(I)70 度量部に対し、重合体(I)を80 度量部混合して紡糸原液を開製した。

紡糸~後処理条件は実施例1と同様に行い製品を得た。

第2表記載の延伸倍率及び収縮率は、過延伸領域に入る底節の延伸倍率とその時の収縮率を示す。

(日春7以)

-19-

(発明の効果)

出願人 罐紡株式会社



ĺ	梅		比較簡	本治明	n		比較例	本籍明		N	比較例
ē	-41	その臨	制権が失透			むずやに関係	部盤多し 耐熱性不良				国条性やや不良
	眯	华色姓	×	0	0	0	0	٥	0	٧	×
权	堰	LOI	8 8	2 8	2.9	6 2	5.9	6 2	6 2	2.9	29
21		权箱章 (%)	2.1	2 6	8.7	4.0	4.1	8 5	8 8	4.1	4.2
#	#	延伸倍率	1.86	1.4 5	1.7	1.8	1.9	1.7	1.8	2.0	1.9
	政府	重合体(I)組成 AN/VO/SAM	1/01/68	74/25/1	49/50/1	1/69/08	24/75/1	50/50/0	45/50/5	40/50/10	85/50/15
		S.	6	1.0	11	1.2	1.8	1 4	1.5	16	17

-20 --